# (19) 日本国特許庁(JP)

# (12)公 開 特 許 公 報(A)

(11) 特許出願公開番号 特關2004-339064

(P2004-339064A) (43) 公開日 平成16年12月2日(2004, 12, 2)

max = 7						
(51) Int. Cl. 7	F 1			テーマコード (参考)		
CO7C 211/57	CO7C	211/57		3K007		
CO7D 209/86	CO7D	209/86		4C2O4		
CO9K 11/06	CO9K	11/06 €	320	4H006		
HO5B 33/14	CO9K	11/06 €	340			
HO5B 33/22	CO9K	11/06 €	390			
			頁の数7 OL	(全 32 頁) 量	長終頁に続く	
(21) 出願番号 (22) 出題日	特願2003-133908 (P2003-133908) 平成15年5月13日 (2003.5.13)	(71) 出願人	000005887 三井化学株式会:	±		
			東京都港区東新		县	
		(72) 発明者 戸谷 由之			•	
		0.572.42	千葉県袖ヶ浦市:	長浦580-3	2 = #4	
			学株式会社内			
		(72) 発明者				
		(12) 70-94	千葉県袖ヶ浦市:	屋帯を80~9	0 = #1	
			学株式会社内	KIN 3 6 0 3	2 =#16	
		(72) 発明者				
		(14) 光明音		ENTERN O	0 -#"	
			千葉県袖ヶ浦市	<b>機関580-3</b>	2 =#16	
		(ma) man m	学株式会社内			
		(72) 発明者				
			千葉県袖ヶ浦市: 学株式会社内	長浦580-3	2 三井化	
		最終頁に続く				

# (54) 【発明の名称】アミン化合物および該化合物を含有する有機電界発光素子

## (57)【要約】 (修正有)

【解決手段】一般式(1)で表されるアミン化合物、および一対の電極間に一般式(1)で表されるアミン化合物を少なくとも1種含有する層を少なくとも一層挟持してなる有機電界発光薬子。

$$Z_1$$
  $R_1$   $R_2$   $Z_6$   $X_2$   $Z_2$   $Z_3$   $Z_4$   $Z_5$ 

10

[式中、 $X_1$  はN- カルバグリル基あるいは- N A  $r_1$  A  $r_2$  (但し、A  $r_1$  およびA  $r_2$  はr y - ル基を表す)を表し、 $X_2$  は- N A  $r_3$  A  $r_4$  (但し、A  $r_3$  A  $r_4$  はr y - y - y - y - x

30

40

【特許請求の範囲】

【請求項1】

一般式(1)(化1)で表されるアミン化合物。

【化1】

[式中、 $X_1$  は置換または未置換のN-カルパゾリル基あるいは-  $NAr_1$   $Ar_2$  (但し、 $Ar_1$  および $Ar_2$  は置換または未置換のアリール基を表す)を表し、 $X_2$  は-  $NAr_3$   $Ar_4$  (但し、 $Ar_5$  および $Ar_4$  は置換または未置換のアリール基を表す)を表し、 $Z_1$ 、 $Z_2$ 、 $Z_3$ 、 $Z_4$ 、 $Z_5$  および $Z_6$  は、水素原子、ハロゲン原子または- (〇) n-  $Z_5$  (式中 Z は、置換または未置換の直鎖、分岐鎖または深状のアルキル基、あるいは置換または未置換のアリール基を表し、 $Z_1$   $Z_2$   $Z_3$   $Z_4$   $Z_5$   $Z_5$  Z

【請求項2】

X,が置換または未置換のN-カルパゾリル基である請求項1記載のアミン化合物。

【請求項3】

一対の電極間に、請求項1または2記載のアミン化合物を少なくとも1種含有する層を少なくとも一層挟持してなる有機電界発光素子。

【請求項4】

請求項1または2記載のアミン化合物を含有する層が、正孔注入輸送層である請求項3記載の有機電界発光素子。

【請求項5】

請求項1または2記載のアミン化合物を含有する層が、発光層である請求項3記載の有機 電界発光素子。

【請求項6】

一対の電極間に、さらに、発光層を有する請求項3~5のいずれかに記載の有機電界発光 素子。

【請求項7】

一対の電極間に、さらに、電子注入輸送層を有する請求項3~6のいずれかに記載の有機電界発光素子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、新規なアミン化合物および該アミン化合物を含有してなる有機電界発光素子に関する。

[0002]

【従来の技術】

従来、アミン化合物は各種色素の製造中間体、あるいは各種の機能材料として使用されて きた。

機能材料としては、例えば、電子写真感光体の電荷輸送材料に使用されてきた。最近では、発光材料に有機材料を用いた有機電界発光素子(有機エレクトロルミネッセンス素子:

有機EL素子)の正孔注入輸送材料として有用であることが提案されている〔例えば、特

許文献1]。

有機電界発光素子は蛍光性有機化合物を含む蕁膜を、腸極と陰極間に挟持した構造を有し、該薄膜に電子および正孔 (ホール)を注入して、再結合させることにより励起子 (エキシントン)を生成させ、この励起子が失活する際に放出される光を利用して発光する事、である。有機電界発光素子は、数 V ~数 + V 程度の直流の低電圧での発光が可能である。また、蛍光性有機化合物の種類を選択することにより、種々の色 (例えば、赤色、青色、緑色)の発光が可能である。このような特徴を有する有機電界発光素子は種々の発光素子、表示素子等への応用が期待されている。しかしながら、一般に、素件電界発光素と、安定性、耐久性に乏しいなどの欠点を有している。有機電界発光素子の蛍光性有機化合物を含む薄膜への正孔の注入輸送を効率よく行う目的で、正孔注入輸送材料として、4,4、1・ビス [N - フェニルーN ・ (3" - メチルフェニル)アミノ】ビフェニルを用いることが提案されている「非特許文献2」。

また、正孔注入輸送材料として、例えば、9,9 -ジアルキル-2,7 -ビス (N,N-ジフェニルアミノ)フルオレン誘導体 [例えば、9,9 -ジメチル-2,7 -ビス (N,N-ジフェニルアミノ)フルオレン)を用いることも提案されている [特許文献1]。しかしながら、これらのアミン化合物を正孔注入輸送材料として使用した有機電界発光素子も、安定性、耐久性に乏しいなどの難点があった。また、特許文献2には安定性、耐久性の改良された有機電界発光素子を提供するために、下配式(a)(化2)で表される化合物を少なくとも1種含有する層を少なくとも1層挟持してなる有機電界発光素子が開示されている。

[0003]

【化2】

(a)

[0004]

しかしながら、特許文献2に記載された化合物に関し本発明者等が、有機電界発光素子材料としての有用性に関して検討したところ、耐熱性の点でまだ満足できるものでは無いことが判明した。

現在では、安定性、耐久性に優れ、且つ、耐熱性に優れた有機電界発光素子が求められて おり、そのため、有機電界発光素子の構成材料として使用した際に優れた特性を示す新規 なアミン化合物が望まれている。

[0005]

【非特許文献 1】 Appl. Phys. lett., 51, 913 (1987)

【非特許文献 2】 Jpn. J. Appl. Phys., 27, L 269 (1988)

【特許文献1】特開平5-25473号公報

【特許文献2】特開平11-144873号公報

[0006]

【発明が解決しようとする課題】

本発明の課題は、アミン化合物および該化合物を含有する有機電界発光素子を提供することである。さらに詳しくは、有機電界発光素子の正孔注入輸送材料等に適した、耐熱性の高いアミン化合物、および該アミン化合物を使用した、安定性、耐久性に優れ、且つ耐熱性に優れた有機電界発光素子を提供することである。

[0007]

50

10

20

30

【裸題を解決するための手段】

本発明者らは、上記課題を解決するために、種々のアミン化合物および有機電界発光素子に関して鋭意検討を行った結果、本発明を完成させるに至った。すなわち、本発明は、

▲1▼ 一般式(1)(化3)で表されるアミン化合物、

[0008]

[化3]

$$X_1$$
 $Z_1$ 
 $X_1$ 
 $X_2$ 
 $X_2$ 
 $X_3$ 
 $X_4$ 
 $X_4$ 
 $X_5$ 

[0009]

〔式中、 $X_1$  は置換または未置換のN-カルパゾリル基あるいは-NA  $r_1$  A  $r_2$  (但し、A  $r_1$  およびA  $r_2$  は置換または未置換のアリール基を表す)を表し、 $X_2$  は-NA  $r_3$  A  $r_4$  (但し、A  $r_3$  およびA  $r_4$  は置換または未置換のアリール基を表す)を表し、 $Z_1$ 、 $Z_2$ 、 $Z_3$ 、 $Z_4$ 、 $Z_5$  およびA  $r_4$  は置換または未置換のアリール基を表け)を表し、 $Z_1$ 、 $Z_2$ 、 $Z_3$ 、 $Z_4$ 、 $Z_5$  および $Z_6$  は、水素原子、ハロゲン原子または- (〇) n - Z 基(式中 Z は、置換または未置換の直顱、分岐鎖または環状のアルキル基、あるいは置換または未置換のアリール基を表し、n は 0 または 1 を表し、1 を表し、1 を表し、1 には、1 を表し、1 を表

▲2 ▼  $X_1$  が置換または未置換のN-カルバゾリル基である▲1 ▼記載のアミン化合物

▲ 3 ▼ 一対の電極間に、▲ 1 ▼または▲ 2 ▼記載のアミン化合物を少なくとも 1 種含有する層を少なくとも一層挟持してなる有機電界発光素子、

▲ 4 ▼ ▲ 1 ▼または▲ 2 ▼記載のアミン化合物を含有する層が、正孔注入輸送層である ▲ 3 ▼記載の有機電界発光素子、

▲5▼ ▲1▼または▲2▼記載のアミン化合物を含有する層が、発光層である▲3▼記載の有機電界発光素子、

▲6▼ 一対の電極間に、さらに、発光層を有する▲3▼~▲5▼のいずれかに記載の有機電界発光素子、

▲ 7 ▼ 一対の電極間に、さらに、電子注入輸送層を有する ▲ 3 ▼ ~ ▲ 5 ▼ のいずれかに記載の有機電界発光素子、に関するものである。

[0010]

【発明の実施の形態】

以下、本発明に関し詳細に説明する。

本発明のアミン化合物は一般式(1)(化4)で表される化合物である。

[0011]

【化4】

$$X_1$$
 $Z_2$ 
 $X_3$ 
 $Z_4$ 
 $Z_5$ 
 $Z_4$ 
 $Z_5$ 

50

40

30

[0012]

〔式中、 $X_1$  は置換または未置換のN-カルパグリル基あるいは-  $NAr_1$   $Ar_2$  (但し、 $Ar_1$  および $Ar_2$  は置換または未置換のアリール基を表す)を表し、 $X_2$  は-  $NAr_3$   $Ar_4$  (但し、 $Ar_3$  および $Ar_4$  は置換または未置換のアリール基を表す)を表し、 $Z_1$ 、 $Z_2$ 、 $Z_3$ 、 $Z_4$ 、 $Z_5$  および $Ar_4$  は置換または未置換のアリール基を表す)を表し、 $Z_1$ 0)を表し、 $Z_1$ 0、 $Z_2$ 0、 $Z_3$ 0、 $Z_4$ 0、 $Z_4$ 0、 $Z_5$ 0 は、水素原子、ハログン原子または(〇)  $Z_4$ 0 には、電換または、置換または未置換の正側、分岐側または環状のアルキル基、あるいは置換または未置換のアリール基を表し、 $Z_4$ 0 のとまたは未置換のアリール基を表し、 $Z_4$ 0 のととも一つは置換または未置換のアルオランテール基を表す〕

[0013]

一般式(1) で表されるアミン化合物において、 $X_1$  は置換または未置換のN-カルバソリル基あるいは-  $NA_{r_1}$   $A_{r_2}$  (但し、 $A_{r_1}$  および $A_{r_2}$  は置換または未置換のアリール基を表す)を表し、 $X_2$  は-  $NA_{r_3}$   $A_{r_4}$  (但し、 $A_{r_3}$  および $A_{r_4}$  は置換または未置換のアリール基を表す)を表す。

 $Ar_1$ 、  $Ar_2$  および $Ar_4$  は、好ましくは、末置換、もしくは、置換基として、例えば、ハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、あるいはアリール基で単置換または多置換されてもよい総換実数6~20の使業環式芳香族任合物または総膜素数3~20の複素環式芳香族基であり、より好ましくは、未置換、もしくは、ハロゲン原子、炭素数1~14のアルキル基、炭素数1~14のアルコキシ基、あるいは炭素数6~10のアカール基で単置換または多度後されていてもよい総換素数6~20の炭素環式芳香族基であり、さらに好ましくは、未置換、もしくは、ハロゲン原子、炭素数1~4のアルコキシ基、あるいは炭素数6~10のアリール基で単置換あるいは多置換されていてもよい総炭素数6~10のアリール基で単置換あるいは多置換されていてもよい総炭素数3~~4のアルコキシ基、あるいは炭素数3~16の炭素環式芳香族基であり、 $Ar_1~Ar_4$ の少なくとも一つは置換または未置換のアルオランテール基を表す。

 $X_1$  で表される置換または未置換のN-カルパゾリル基。具体例としては、例えば、N-4 ーメチルーNーカルパゾリル基、3-3 ーメテルーNーカルパゾリル基、3-3 ー 1 1 ー 1

、フェニル基、1 ーナフチル基、2 ーナフチル基、2 ーアントラセニル基、9 ーアントラセニル基、2 ーアントラセニル基、2 ーアントレニル基、2 ーアントラセニル基、2 ーフェナントレニル基、2 ーアントラセニル基、2 ーフェナントレニル基、2 ーフル 2 ーフ・フェナントレニル基、2 ーフ・フェナントレニル

10

2- フルオランテニル基、 3- フルオランテニル基、 7- フルオランテニル基、 8- フルオランテニル基、 3- メチル- 2- フルオランテニル基、 3, 4- ジメチル- 2- フルオランテニル基、 9- メチル- 2- フルオランテニル基、 9- メチル- 3- フルオランテニル基、 9- メチル- 3- フルオランテニル基、 9- メチル- 3- フルオランテニル基、 9- メチル- 3- フルオランテニル基、 3- メチル- 4- フルオランテニル基、 2, 3- ジメチル- 4- フルオランテニル基、 3, 4- ジメチル- 9- フルオランテニル基、 2, 3- ジメチル- 8- フルオランテニル基、 3, 4- ジメチル- 9- フルオランテェル基、

 $3-x \\ function \\ 3-x \\ function \\ 4-x \\ function \\ 4-x \\ function \\ 3-x \\ function \\ 3-x \\ function \\ 3-x \\ function \\ 4-x \\ function \\ 4-$ 

 $\begin{array}{l} 2-{\rm J}\,{\rm k}\,{\rm k}\,{\rm k}\,{\rm s}\,{\rm d}\,{\rm c}\,{\rm d}\,{\rm c}\,{\rm c}\,{\rm d}\,{\rm c}\,{\rm d}\,{\rm c}\,{\rm c}\,{\rm d}\,{\rm c}\,{\rm c}\,{\rm c}\,{\rm c}\,{\rm d}\,{\rm c}\,{\rm c}\,{$ 

50

ニル基、4-tert-オクチルフェニル基、4-n-デシルフェニル基、4-n-ドデ シルフェニル基、4-n-テトラデシルフェニル基、4-シクロペンチルフェニル基、4 ーシクロヘキシルフェニル基、4-(4'ーメチルシクロヘキシル)フェニル基、4-( 4'-tert-ブチルシクロヘキシル)フェニル基、3-シクロヘキシルフェニル基、 2-シクロヘキシルフェニル基、4-エチル-1-ナフチル基、6-n-ブチル-2-ナ フチル基、2、4-ジメチルフェニル基、3、5-ジメチルフェニル基、2、6-ジメチ ルフェニル基、2、4-ジエチルフェニル基、2、3、5-トリメチルフェニル基、2、 3,6-トリメチルフェニル基、3,4,5-トリメチルフェニル基、2,6-ジエチル フェニル基、2、5-ジイソプロピルフェニル基、2、6-ジイソブチルフェニル基、2 、4ージーtert-ブチルフェニル基、2,5-ジ-tert-ブチルフェニル基、4 6 - ジーtert-プチルー2-メチルフェニル基、5-tert-ブチルー2-メチ ルフェニル基、4-tert-ブチル-2,6-ジメチルフェニル基、 4-メトキシフェニル基、3-メトキシフェニル基、2-メトキシフェニル基、4-エト キシフェニル基、3-エトキシフェニル基、2-エトキシフェニル基、4-n-プロポキ シフェニル基、3-n-プロポキシフェニル基、4-イソプロポキシフェニル基、3-イ ソプロポキシフェニル基、2-イソプロポキシフェニル基、4-n-ブトキシフェニル基 、4-イソブトキシフェニル基、2-sec-ブトキシフェニル基、4-n-ペンチルオ キシフェニル基、4-イソペンチルオキシフェニル基、2-イソペンチルオキシフェニル 基、4-ネオペンチルオキシフェニル基、2-ネペンチルオキシフェニル基、4-n-ヘ キシルオキシフェニル基、2-(2'-エチルブチルオキシ)フェニル基、4-n-オク チルオキシフェニル基、4-n-デシルオキシフェニル基、4-n-ドデシルオキシフェ ニル基、4-n-テトラデシルオキシフェニル基、4-シクロヘキシルオキシフェニル基 2-シクロヘキシルオキシフェニル基、2-メトキシ-1-ナフチル基、4-メトキシ -1-ナフチル基、4-n-ブトキシー1-ナフチル基、5-エトキシー1-ナフチル基 、6-メトキシ-2-ナフチル基、6-エトキシ-2-ナフチル基、6-n-プトキシ-2-ナフチル基、6-n-ヘキシルオキシ-2-ナフチル基、7-メトキシ-2-ナフチ ル基、7-n-プトキシー2-ナフチル基、2-メチルー4-メトキシフェニル基、2-メチルー5ーメトキシフェニル基、3ーメチルー5ーメトキシフェニル基、3ーエチルー 5-メトキシフェニル基、2-メトキシ-4-メチルフェニル基、3-メトキシ-4-メ チルフェニル基、2,4-ジメトキシフェニル基、2,5-ジメトキシフェニル基、2, 6-ジメトキシフェニル基、3、4-ジメトキシフェニル基、3、5-ジメトキシフェニ ル基、3,5-ジエトキシフェニル基、3,5-ジーn-ブトキシフェニル基、2-メト キシー4-エトキシフェニル基、2-メトキシー6-エトキシフェニル基、3.4.5-トリメトキシフェニル基、4-フェニルフェニル基、3-フェニルフェニル基、2-フェ ニルフェニル基、4-(4'-メチルフェニル)フェニル基、4-(3'-メチルフェニ ル)フェニル基、4-(4'-メトキシフェニル)フェニル基、4-(4'-n-ブトキ シフェニル) フェニル基、2-(2'-メトキシフェニル) フェニル基、4-(4'-ク ロロフェニル)フェニル基、3-メチル-4-フェニルフェニル基、3-メトキシ-4-フェニルフェニル基、4-フルオロフェニル基、3-フルオロフェニル基、2-フルオロ フェニル基、4-クロロフェニル基、3-クロロフェニル基、2-クロロフェニル基、4 ーブロモフェニル基、3ープロモフェニル基、2ープロモフェニル基、4ークロロー1ー ナフチル基、4-クロロ-2-ナフチル基、6-プロモ-2-ナフチル基、2、3-ジフ ルオロフェニル基、2、5-ジフルオロフェニル基、2、6-ジフルオロフェニル基、3 、4-ジフルオロフェニル基、3、5-ジフルオロフェニル基、2、3-ジクロロフェニ ル基、2、4-ジクロロフェニル基、2、5-ジクロロフェニル基、3、4-ジクロロフ ェニル基、3、5-ジクロロフェニル基、2、5-ジプロモフェニル基、2、4、6-ト リクロロフェニル基、2、4-ジクロロー1-ナフチル基、1、6-ジクロロー2-ナフ チル基、2-フルオロー4-メチルフェニル基、2-フルオロー5-メチルフェニル基、 3-フルオロ-2-メチルフェニル基、3-フルオロ-4-メチルフェニル基、2-メチ ルー4-フルオロフェニル基、2-メチル-5-フルオロフェニル基、3-メチル-4-

20

フルオロフェニル甚、  $2-\rho$  ロロー 4- メチルフェニル甚、  $2-\rho$  ロロー 4- メチルフェニル甚、 2- クロロー 5- メチルフェニル甚、 2- クロロフェニル甚、 2- クロロフェニル甚、 2- クロロフェニル甚、 2- グロロフェニル甚、 2- グロロフェニル甚、 2- グロロフェニル甚、 2- グロロフェニル甚、 2- グロロフェニル甚、 2- グロロフェニル甚、 2- グルオロー 4- メトキシフェニル甚、 2- ブルオロー 4- メトキシフェニル甚、 2- ブルオロー 4- ズトキシフェニル甚、 2- ブルオロー 4- ズトキシフェニル甚、 2- ブルオロー 4- ズトキシフェニル甚、 3- グロロー 4- ズトキシフェニル甚、 2- ブルオロー 4- ズトキシフェニル甚、 2- ブルオロー 2- ズトキシフェニル甚、 2- ブルオロー 2- ボール・ディール 2- ボール 2-

一般式 (1) で表されるアミン化合物において、 $Ar_1 \sim Ar_4$  は、それぞれが同種であってもよく、また、すべてが異なっていても良い。一般式 (1) で表されるアミン化合物 において $Ar_1$ 、 $Ar_2$ 、 $Ar_3$  および $Ar_4$  は、少なくとも一つがフルオランテニル基である。

また、Ar」〜Ar4の少なくとも一つである置換または未置換のフルオランテニル基としては、好ましくは、置換または未置換の2ーフルオランテニル基、置換または未置換の3ーフルオランテニル基、面換または未置換の7ーフルオランテニル基、あるいは、置換または未置換の3ーフルオランテニル基を挙げることができ、より好ましくは、置換または未置換の3ーフルオランテニル基を挙げることができる。

# [0014]

一般式(1)で表されるアミン化合物において、 $Z_1$ 、 $Z_2$ 、 $Z_3$ 、 $Z_4$ 、 $Z_5$  および $Z_6$  は水素原子、ハロゲン原子またはー (O) n-Z 基(式中Z は、置換または未置換の Z 領域、分岐鎖または環状のアルキル基、あるいは置換または未置換のZ リール基を表し、 Z は、水素原子、ハロゲン原子またはー (O) Z を表し、大きしくは、水素原子、ハロゲン原子またはー (O) Z を表し、は、水素原子、ハロゲン原子または一 (O) Z を表し、は、水素原子、ハロゲン原子または一 (O) Z を表し、は、大きないは置換または未置換の炭素数 Z に Z の Z の Z の Z の Z が Z の Z に Z は Z を表し、 Z は Z

尚、 $Z_1$ 、 $Z_2$ 、 $Z_3$ 、 $Z_4$ 、 $Z_5$  および $Z_6$  の- (O) n-Z 基のZ である價換または未置換のアリール基の具体例としては、例えば、A  $r_1$ 、A  $r_2$ 、A  $r_3$  およびA  $r_4$  の具体例として挙げた價換または未價換のアリール基を挙げることができる。

 $Z_1$ 、 $Z_2$ 、 $Z_3$ 、 $Z_4$ 、 $Z_5$  および $Z_6$  の - (O) n-2 基のZ である置換または未覺機の直鎖、分岐鎖または環状のアルキル基の具体例としては、例えば、メチル基、工・ガル基、 n-7 チル基、イソプロピル基、n-7 チル基、イソプチル基、x まっこ プチル基、 x は

、ポルネル基、イソボルネル基、1- ノルボルニル基、2- ノルボルナンメチル基、1- ビシクロ [2.2.2.2] オクチル基、1- アダマンチル基、2- アグマンチル基、3- ノルアダマンチル基、1- アグマンチル基、3- メテルンクロペンチル基、3- メラロペンチル基、3- メテルシクロペンチル基、3- メテルシクロペンチル基、3- メチルシクロペキシル基、3- メチルシクロペキシル基、3- メチルシクロペキシル基、3- メチルシクロペキシル基、3- メチルシクロペキシル基、3- メチルシクロペキシル基、3- メテルシクロペキシル基、3- メチルシクロペキンル基、3- カートリメチルシクロペキシル基、3- オールシクロペキシル基、3- オールシクロペキシル基、3- オールシクロペキシル基、3- オールシクロペキシル基、3- オーカングロペキシル基、3- オーロ・アールシクロペキシル基、3- オーロ・アールシクロペキシル基、3- オーロ・アールシクロペキシル基、3- オーロ・アールシクロペキシル基、3- オーロ・アールンクロペキシル基、3- オーカンエニルシクロペキシル基、3- オーカンル基、3- オーカンエニルシクロペキシル基、3- オーカンル基、3- オーカンエニルシクロペキシル基、3- オーカンエニルシクロペキシル基、3- オーカンエニルシクロペキシル基、3- オーカンエニルシクロペキシル基、3- オーカンエニルシクロペキシル基、3- オーカンエニルシクロペキシル基、3- オーカンエニルシクロペキシル基、3- オーカンエニルシクロペキシル基、3- オーカンエニルシクロペキシル基、3- オーカンアロペキュースロ

メトキシメチル基、エトキシメチル基、n-ブトキシメチル基、n-ヘキシルオキシメチ ル基、 (2-エチルブチルオキシ) メチル基、 n-オクチルオキシメチル基、 n-デシル オキシメチル基、2-メトキシエチル基、2-エトキシエチル基、2-n-プロポキシエ チル基、2-イソプロポキシエチル基、2-n-ブトキシエチル基、2-n-ベンチルオ キシエチル基、2-n-ヘキシルオキシエチル基、2-(2'-エチルプチルオキシ)エ チル基、2-n-ヘプチルオキシエチル基、2-n-オクチルオキシエチル基、2-(2 'ーエチルヘキシルオキシ)エチル基、2-n-デシルオキシエチル基、2-n-ドデシ ルオキシエチル基、2-n-テトラデシルオキシエチル基、2-シクロヘキシルオキシエ チル基、2-メトキシプロピル基、3-メトキシプロピル基、3-エトキシプロピル基、 3-n-プロポキシプロピル基、3-イソプロポキシプロピル基、3-(n-ブトキシ) プロピル基、3-(n-ペンチルオキシ) プロピル基、3-(n-ヘキシルオキシ) プロ ピル基、3-(2'-エチルブトキシ)プロピル基、3-(n-オクチルオキシ)プロピ ル基、3-(2'-エチルヘキシルオキシ)プロピル基、3-(n-デシルオキシ)プロ ピル基、3-(n-ドデシルオキシ)プロピル基、3-(n-テトラデシルオキシ)プロ ピル基、3-シクロヘキシルオキシプロピル基、4-メトキシブチル基、4-エトキシブ チル基、4-n-プロポキシブチル基、4-イソプロポキシブチル基、4-n-ブトキシ ブチル基、4-n-ヘキシルオキシブチル基、4-n-オクチルオキシブチル基、4-n ーデシルオキシブチル基、4-n-ドデシルオキシブチル基、5-メトキシペンチル基、 5-エトキシペンチル基、5-n-プロポキシペンチル基、6-エトキシヘキシル基、6 イソプロポキシヘキシル基、6-n-ブトキシヘキシル基、6-n-ヘキシルオキシヘ キシル基、6-n-デシルオキシヘキシル基、4-メトキシシクロヘキシル基、7-エト キシヘプチル基、7-イソプロポキシヘプチル基、8-メトキシオクチル基、10-メト キシデシル基、10-n-ブトキシデシル基、12-エトキシドデシル基、12-イソプ ロポキシドデシル基、テトラヒドロフルフリル基、

2-(2'-xトキシエトキシ)エチル基、2-(2'-xトキシエトキシ)エチル基、2-(2'-xトキシエトキシ)プロピル基、3-(2'-xトキシエトキシ)プロピル基、2-rリルオキシエトキシエトキシ、2-rリルオキシブロピル基、 $3-(2'-\alpha$ キセニルオキシ)プロピル基、 $3-(2'-\alpha$ プテニルオキシ)プロピル基、 $3-(2'-\alpha$ プテニルオキシ)プロピル基、 $3-(2'-\alpha$ プテニルオキシ)プロピル基、 $3-(2'-\alpha$ プテニルオキシ)プロピル基、 $3-(2'-\alpha)$ アリルオキシブテル基、

ベンジルオキシメチル基、2 - ベンジルオキシエチル基、2 - フェネチルオキシエチル基、2 - (4' - メチルベンジルオキシ)エチル基、2 - (2' - メチルベンジルオキシ)エチル基、2 - (4' - クロロベンジルオキシ)エチル基、3 - (4' - ノクロロベンジルオキシ)エチル基、3 - (4' - メトキシベンジルオキシ)プロピル基、3 - (4' - メトキシベンジルオキシ)プロピル基、3 - (4' - メトキシ)エチル基、3 - (4' - メテルベンジルオキシメトキシ)エチル基、3 - (4' - メチルベンジルオキシメトキシ)エチル基、3 - (4' - メチルベンジルオキシメトキシ)エチル基、3 - (4' - メチルベンジルオキシメトキシ)エチル基、3 - (4' - 2

フェニルオキシメチル基、4-メチルフェニルオキシメチル基、3-メチルフェニルオキシメチル基、2-メチルフェニルオキシメチル基、4-メトキシフェニルオキシメチル基 50

、4 ー フルオロフェニルオキシメチル基、4 ー クロロフェニルオキシメチル基、2 ー クロロフェニルオキシメチル基、2 ー フェニルオキシメチル基、2 ー (4' ー メチルフェニルオキシ) エチル基、2 ー (4' ー メチルフェニルオキシ) エチル基、2 ー (4' ー メトキシ) エチル基、2 ー (4' ー メールオキシ) エチル基、2 ー (4' ー クロロフェニルオキシ) エチル基、2 ー (4' ー クロロフェニルオキシ) エチル基、2 ー (4' ー フロモフェニルオキシ) エチル基、2 ー (1' ー ナフチルオキシ) エチル基、2 ー (2' ー ナフチルオキシ) プロピル基、3 ー (2' ー ナフキルオキシ) プロピル基、4 ー (2' ー エチルフェニルオキシ) プロピル基、5 ー (4' ー t e r t ー ブチルフェニルオキシ) ペンチル基、6 ー (2' ー クロロフェニルオキシ) ヘキシル基、8 ー フェニルオキシオクチル基、1 0 ー フェニルオキシデシル基、1 0 ー フェニルオキシアシル基、1 0 ー フェニルオキシエトキシ) エチル基、3 ー (2' ー フェニルオキシエトキシ) プロピル基、4 ー (2' ー フェニルオキシエトキシ) エチル基、3 ー (2' ー フェニルオキシエトキシ) プロピル基、4 ー (2' ー フェニルオキシエトキシ) エチル基、3 ー (2' ー フェニルオキシエトキシ) プロピル基、4 ー (2' ー フェニルオキシエトキシ) エチル基、3 ー (2' ー フェニルオキシエトキシ) プロピル基、4 ー (2' ー フェニルオキシエトキシ) ブチル基、3

2 - フェニルチオエチル基、2 - (4'-メトキシフェニルチオ)エチル基、2 - (2'-フェニルオキシエチルチオ)エチル基、3 - (2'-フェニルチオエチルチオ)プロピル基。

2 - ヒドロキシエチル基、2 - ヒドロキシプロピル基、3 - ヒドロキシプロピル基、3 - ヒドロキシブチル基、4 - ヒドロキシブチル基、6 - ヒドロキシへキシル基、5 - ヒドロキシスチル基、8 - ヒドロキシオクチル基、10 - ヒドロキシデシル基、12 - ヒドロキシドシル基、2 - ヒドロキシシクロヘキシル基などの直鎖、分岐または深状のアルキル基を挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

 $Z_1$ 、 $Z_2$ 、 $Z_3$ 、 $Z_4$ 、 $Z_5$  および $Z_6$  のハロゲン原子の具体例としては、例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子などのハロゲン原子を挙げることができる。

一般式(1) で表されるアミン化合物において、 $R_1$  および $R_2$  は水素原子、直鎖、分岐 鎖または環状のアルキル基、置換または未置換のアリール基、あるいは、置換または未置 検のアラルキル基を表し、好ましくは、水素原子、炭素数  $1 \sim 16$  の直鎖、分岐鎖また 環状のアルキル基、炭素数  $4 \sim 16$  の置換または未置換のアリール基、あるいは、炭素数  $5 \sim 16$  の置換または未置換のアラルキル基を表し、より好ましくは、水素原子、炭素数 1~8の直鎭、分岐鎖または環状のアルキル基、炭素数6~12の置換または未置換のアリール基、あるいは、炭素数7~12の置換または未置換のアラルキル基を差す。

R、およびR。の置換または未置換の直鎖、分岐額または環状のアルキル基の具体例としては、 $Z_1$ 、、 $Z_2$ 、、 $Z_3$ 、、 $Z_4$ 、、 $Z_5$  および $Z_6$  の具体例として挙げた置換または未置換の直鎖、分岐鎖または環状のアルキル基を挙げることができる。

 $R_1$  および  $R_2$  の置換または未置換のアリール基の具体例としては、 $A_{T_1}$ 、 $A_{T_2}$ 、 $A_{T_3}$  および  $A_{T_4}$  の具体例として挙げた置換または未置換のアリール基を挙げることができる。

R,およびR。の置換または未置換のアラルキル基の具体例としては、例えば、ベンジル 基、αーメチルベンジル基、αーエチルベンジル基、フェネチル基、αーメチルフェネチ ル基、β-メチルフェネチル基、α, α-ジメチルベンジル基、α, α- ジメチルフェネ チル基、4-メチルフェネチル基、4-メチルベンジル基、3-メチルベンジル基、2-メチルベンジル基、4-エチルベンジル基、2-エチルベンジル基、4-イソプロピルベ ンジル基、4-tert-プチルベンジル基、2-tert-プチルベンジル基、4-t ert-ペンチルベンジル基、4-シクロヘキシルベンジル基、4-n-オクチルベンジ ル基、4-tert-オクチルベンジル基、4-アリルベンジル基、4-ペンジルベンジ ル基、4-フェネチルベンジル基、4-フェニルベンジル基、4-(4'-メチルフェニ ル) ベンジル基、4-メトキシベンジル基、2-メトキシベンジル基、2-エトキシベン ジル基、4-n-プトキシベンジル基、4-n-ヘプチルオキシベンジル基、4-n-デ シルオキシベンジル基、4-n-テトラデシルオキシベンジル基、4-n-ヘブタデシル オキシベンジル甚、3、4-ジメトキシベンジル基、4-メトキシメチルベンジル甚、4 - イソブトキシメチルペンジル基、4-アリルオキシベンジル基、4-ビニルオキシメチ ルベンジル基、4-ベンジルオキシベンジル基、4-フェネチルオキシベンジル基、4-フェニルオキシベンジル基、3-フェニルオキシベンジル基、

 $4- \mathsf{E} \,\mathsf{F} \,\mathsf{G} \,\mathsf{G}$ 

[0015]

本発明に係る一般式(1)で表されるアミン化合物の具体例としては、例えば、以下に示す化合物を挙げることができるが、本発明はこれらに限定されるものではない。

1. N, N, N' -トリフェニル-N' - (3' -フルオランテニル) - 2,  $7 - \Im T > 2$ 

2 . N , N , N , N - トリフェニル – N ' - (3' - フルオランテニル) - 2 , 7 - ジアミノ - 9 , 9 - ジメチル - 9 H - フルオレン

3. N, N, N' ートリフェニルーN' ー (3' ーフルオランテニル) ー 2, 7 ージアミノー 9, 9 ージシクロヘキシルー 9 H ーフルオレン

4. N, N, N' ートリ (4' ーメチルフェニル) ーN' ー (3" ーフルオランテニル) ー 2, 7 ージアミノー 9, 9 ージメチルー 9 H ーフルオレン

5. N, N, N' -トリ (1' -ナフチル) - N' - (3" -フルオランテニル) - 2, 7 - ジアミノ- 9, 9 - ジメチル- 9 H - フルオレン

6 . N, N, N' – トリ (2' – ナフチル) – N' – (3" – フルオランテニル) – 2,

7 - ジアミノ - 9 , 9 - ジメチル - 9 H - フルオレン

8. N, N, N' - トリ (2' - メチルフェニル) - N' - (3" - フルオランテニル) - 2. 7 - ジアミノ - 9. 9 - ジシクロペンチル - 9 H - フルオレン

9. N, N, N' - トリフェニル-N' - (3' - フルオランテニル) - 2, 7 - ジアミノ-9, 9 - ジフェニル-9 H-フルオレン

50

```
10. N, N, N'-トリ (1'-ナフチル) - N'- (3"-フルオランテニル) - 2
. 7 - ジアミノー 9 . 9 - ジベンジル - 9 H - フルオレン
11. N. N. N'-トリ(2'-ナフチル)-N'-(3"-フルオランテニル)-2
、 7 - ジアミノ - 9 、 9 - ジシクロヘキシル - 9 H - フルオレン
12. N, N, N'-トリ (4'-メトキシフェニル) - N'- (9"-フェニル-3"
13. N. N. N'ートリ (2'ーフェニルフェニル) - N'- (4"ーメチル-3"-
フルオランテニル) -2, 7-ジアミノ-9, 9-ジメチル-9 H-フルオレン
14. N, N, N'-トリ(2, 4-ジフェニルフェニル)-N'-(3"-メチル-9
" - フルオランテニル) - 2 . 7 - ジアミノ - 9 . 9 - ジシクロペンチル - 9 H - フルオ 10
レン
15. N, N, N'-トリフェニル-N'- (8'-フルオランテニル)-2, 7-ジア
ミノー9, 9-ジフェニル-9H-フルオレン
16. N. N. N' - トリフェニル-N' - (3' - フルオランテニル) - 2. 7 - ジア
ミノー9、9-ジ(1"-ナフチル)-9H-フルオレン
17. N. N. N' - トリフェニル - N' - (3' - フルオランテニル) - 2. 7 - ジア
ミノ-3, 6-ジフェニル-9, 9-ジメチル-9H-フルオレン18. N, N, N'-
トリフェニル-N'-(2'-7)ルオランテニル) -2、7-ジアミノ-3、6-ジメチ
\nu - 9, 9 - \vec{v} \cdot \vec{y} \cdot \vec{r} \cdot \nu - 9 \cdot H - \vec{r} \cdot \nu \cdot \vec{r} \cdot \nu
1.9. N. N. N' - h U J x = \lambda - N' - (3' - J \lambda + J + J \lambda + J
20. N. N' - ジフェニル - N. N' - ジ (3' - フルオランテニル) - 2, 7 - ジア
ミノー9 H-フルオレン
2 1 N N N ' - ジフェニル - N N ' - ジ (3 ' - フルオランテニル) - 2 . 7 - ジア
ミノ-9、9-ジメチル-9H-フルオレン
22. N. N' - ジフェニル - N. N' - ジ (3' - フルオランテニル) - 2, 7 - ジア
ミノー9、9-ジシクロヘキシル-9H-フルオレン
23. N. N' - ジ (2' - ナフチル) - N. N' - ジ (3" - フルオランテニル) - 2
. 7-ジアミノ-9. 9-ジメチル-9H-フルオレン
24. N. N' -ジ (1' -ナフチル) - N. N' -ジ (3" -フルオランテニル) 2,
                                                                                                                                                             30
7 - ジアミノ- 9 . 9 - ジメチル- 9 H - フルオレン
25. N. N' - ジ (4' - メチルフェニル) - N. N' - ジ (3" - フルオランテニル
26. N, N' - ジ (2' - メチルフェニル) - N, N' - ジ (3" - フルオランテニル
27. N. N' -ジ(3' -エチルフェニル) - N. N' -ジ(3" -フェニル-4" -
フルオランテニル) - 2、7 - ジアミノ - 9、9 - ジメチル - 9 H - フルオレン
28. N. N' -ジ (1' -ナフチル) - N. N' -ジ (3" -メチル-4" -フルオラ
ンテニル) -2, 7-ジアミノ-9, 9-ジメチル-9H-フルオレン
29. N. N' -ジ (2' -フェニルフェニル) - N. N' -ジ (3", 4" -ジメチル
30. N. N' -ジ (4' -フェノキシフェニル) - N, N' -ジ (3", 4" -ジフェ
レン
31. N. N' - ジ (2' - フェニルフェニル) - N, N' - ジ (3" - フルオランテニ
```

32. N, N' - ジ (2', 5' - ジフェニルフェニル) - N, N' - ジ (3" - フルオランテニル) - 2, 7 - ジアミノ- 9, 9 - ジシタロペンチル- 9 H - フルオレン 33. N, N' - ジ (2', 5' - ジメチフェニル) - N, N' - ジ (3" - フルオランテニル) - 2, 7 - ジアミノ- 9, 9 - ジメチル- 9 H - フルオレン

 $\mu$ ) -2, 7 - ジアミノ - 9, 9 - ジシクロヘキシル - 9 H - フルオレン

```
34. N. N' - ジ (4' - フェニルフェニル) - N. N' - ジ (3" - フルオランテニ
\nu) - 2, 7 - \Im \gamma = 2, 9 - \Im \Im \Im \Im \Im \Im \Im \Im \Im
35. N, N' -ジ (4' -シアノフェニル) - N, N' -ジ (3" - フルオランテニル
36. N, N' -ジ (4' -フェニルフェニル) - N, N' -ジ (3" -フルオランテニ
(n) - 2, (7 - 3) アミノー 9, (9 - 3) クロヘキシルー 9 H - フルオレン
37. N, N' -ジ(4' -フェニルフェニル) - N, N' -ジ(3" - フルオランテニ
(\mu) - 2 , 7 - ジアミノ - 9 , 9 - ジベンジル - 9 H - フルオレン 3 8 , N , N' - ジ (
-ジアミノ-9, 9-ジベンジル-9H-フルオレン
                                                                                                      10
39. N, N' - ジ (4' - シクロヘキシルフェニル) - N, N' - ジ (3" - フルオラ
ンテニル) -2, 7 - ジアミノ - 9, 9 - ジメチル - 9 H - フルオレン
40. N, N'-ジフェニル-N, N'-(3'-フルオランテニル)-2. 7-ジアミ
ノー9、9-ジフェニルー9H-フルオレン
41. N. N' - ジフェニル-N. N' - (3' - フルオランテニル) - 2. 7 - ジアミ
1 - 9, 9 - ジ(4" - フェニルフェニル) - 9 H - フルオレン
42. N, N'-ジフェニル-N, N'- (3'-フルオランテニル)-2. 7-ジアミ
J - 9, 9 - \vec{y} (1" - t + 7 + h) - 9 H - 7 h + b + c
43. N, N'-ジ(1'-ナフチル)-N, N'-(3"-フルオランテニル)-2,
7-ジアミノ-9, 9-ジフェニル-9H-フルオレン
                                                                                                      20
44. N. N-ジフェニル-N', N'-ジ(3'-フルオランテニル)-2. 7-ジア
ミノー9、9-ジメチル-9H-フルオレン
45. N, N-ジ(2'-メチルフェニル)-N', N'-ジ(3"-フルオランテニル
46. N. N-ジ(2'-メトキシフェニル)-N', N'-ジ(3"-フルオランテニ
ル) -2, 7 - ジアミノ - 9, 9 - ジメチル - 9H - フルオレン
47. N, N-ジ(2', 5'-ジメチルフェニル)-N', N'-ジ(3"-フルオラ
ンテニル) -2, 7-ジアミノー9, 9-ジメチル-9H-フルオレン
48. N, N-ジ(4'-クロロフェニル) - N', N'-ジ(9"-メチル-3"-フ
30
49. N, N-ジ(4'-シクロヘキシルフェニル)-N'. N'-ジ(3"-フルオラ
ンテニル) -2, 7-ジアミノ-9, 9-ジメチル-9H-フルオレン
50. N, N-ジ(4'-シクロヘキシルフェニル)-N', N'-ジ(3"-メチル-
51. N. N-ジ (4'-tert-ブチルフェニル) - N', N'-ジ (9"-メチル
- 3 " - フルオランテニル) - 2 、 7 - ジアミノ- 9 、 9 - ジシクロヘキシル- 9 H - フ
ルオレン
52. N, N-ジフェニル-N', N'-ジ(3'-フルオランテニル)-2, 7-ジア
ミノー9.9-ジフェニルー9H-フルオレン
53. N, N-ジフェニル-N', N'-ジ(3'-フルオランテニル)-2. 7-ジア
ミノー9, 9-ジ(4'-シクロヘキシルフェニル)-9H-フルオレン
5 4. N, N-ジフェニル-N', N'-ジ(3'-フルオランテニル)-2, 7-ジア
ミノー9. 9-ジ (4'-フェニルフェニル) - 9 H-フルオレン55. N, N-ジフェ
-N', N' - \vec{y} (3' - \vec{y} - \vec{y} + \vec{y} - \vec{y} + \vec{y
'-フェニルフェニル)-9H-フルオレン56.N-フェニル-N-(3'-フルオラ
ンテニル) - 2 - N' - カルバゾリル-7-アミノ-9, 9-ジメチル-9H-フルオレ
ン
57. N- (1'-ナフチル) - N- (3"-フルオランテニル) - 2 - N'-カルバゾ
リルー7-アミノー9、9-ジメチル-9H-フルオレン
```

58. N-(2'-ナフチル)-N-(3"-フルオランテニル)-2-N'-カルバゾ

```
リルー7-アミノー9、9-ジメチル-9H-フルオレン
カルバゾリル-7-アミノ-9, 9-ジメチル-9H-フルオレン60. N-(2'-メ
チルフェニル) -N-(3"-フルオランテニル) -2-N'-カルバゾリル-7-アミ
ノ-9、9-ジメチル-9H-フルオレン
61. N-(2', 5'-ジメチルフェニル)-N-(3"-フルオランテニル)-2-
N' - カルバゾリル-7-アミノ-9.9-ジメチル-9H-フルオレン
6 2. N- (4'-シクロヘキシルフェニル) -N- (3"-フルオランテニル) -2-
N'-カルバゾリル-7-アミノ-9, 9-ジメチル-9H-フルオレン
63. N-フェニル-N-(3'-フルオランテニル)-2-N'-カルバゾリル-7- 10
アミノー9、9 - ジーiso-プロピル-9 H-フルオレン
64. N-フェニル-N-(3'-フルオランテニル)-2-N'-カルバゾリル-7-
アミノ-9、9-ジ-n-ヘキシル-9H-フルオレン
65. N-フェニル-N- (3'-フルオランテニル) -2-N'-カルバゾリル-7-
アミノー9、9-ジシクロヘキシル-9H-フルオレン
6 6. N-フェニル-N- (3'-フルオランテニル) - 2-N'-カルパゾリル-7-
アミノ-9, 9-tert-プチル-9H-フルオレン
67. N-フェニル-N-(3'-フルオランテニル)-2-N'-カルバゾリル-7-
アミノー9、9-ジベンジル-9H-フルオレン
68. N-フェニル-N-(3'-フルオランテニル)-2-N'-カルバゾリル-7-
T = 1 - 9, 9 - ジ (4" - メトキシベンジル) - 9 H - フルオレン
69. N-フェニル-N- (3'-フルオランテニル) -2-N'-カルバゾリル-7-
アミノー9、9-ジ(4"-フェニルベンジル)-9H-フルオレン
70. N- (4'-フェニルフェニル) - N- (3"-フルオランテニル) - 2-N'-
カルバゾリル-7-アミノ-9.9-ジシクロヘキシル-9H-フルオレン
71. N- (1'-ナフチル) - N- (3"-フルオランテニル) - 2 - N'-カルバゾ
リルー7-アミノー9、9-ジシクロペンチルー9H-フルオレン72、N- (2'-ナ
フチル) - N - (3"-フルオランテニル) - 2 - N' - カルバゾリル-7-アミノ-9
, 9-ジ (1" '-アダマンチル)-9H-フルオレン
73. N-(1'-ナフチル)-N-(8"-フルオランテニル)-2-N'-カルバゾ
リルー 7 - アミノー 9、 9 - ジシクロプロピルー 9 H - フルオレン 7 4 . N - フェニルー
N- (3'-フルオランテニル) - 2 - N' - (2", 7" - ジメチルカルバゾリル) -
7-アミノ-9. 9-ジメチル-9H-フルオレン
75. N-フェニル-N-(3'-フルオランテニル)-2-N'-(2", 7"-ジフ
ェニルカルバゾリル) -7-アミノ-9, 9-ジメチル-9H-フルオレン
76. N-7=-\mu-N-(3'-7)ルオランテニル) -2-N'-(3".6"-ジメ
チルカルパゾリル) - 7 - アミノ - 9, 9 - ジメチル - 9 H - フルオレン
7 7. N-フェニル-N-(8'-フルオランテニル)-2-N'-(3", 6"-ジフ
ェニルカルバゾリル) -7-アミノ-9, 9-ジメチル-9H-フルオレン
78. N-フェニル-N-(3'-フルオランテニル)-2-N'-カルバゾリル-7- 40
アミノ-9, 9-ジフェニル-9H-フルオレン
79. N-フェニル-N-(3'-フルオランテニル)-2-N'-カルバソリル-7-
アミノ-9, 9-ジ (4" -フェニルフェニル) -9H-フルオレン
80. N-フェニル-N- (3'-フルオランテニル) - 2-N'-カルバゾリル-7-
r = 1 - 9, 9 - \emptyset (4" - \emptyset y + \mu D = \mu D) - 9 + \mu D = \mu D
8 1 . N-フェニル-N-(3'-フルオランテニル)-2-N'-カルバゾリル-7-
r = 1 - 9, 9 - 9 (4" - シクロヘキシルフェニル) - 9 H - 7  ルオレン
82. N- (1'-ナフチル)-N- (3"-フルオランテニル)-2-N'-カルバゾ
```

83. N- (2'-ナフチル) - N- (8"-フルオランテニル) - 2-N'-カルバゾ 50

リル-7-アミノ-9. 9-ジフェニル-9 H-フルオレン

```
リルー7-アミノー9、9-ジフェニル-9H-フルオレン
84. N. N-ジ (3'-フルオランテニル) -2-N'-カルバゾリル-7-アミノ-
9. 9 - ジメチル - 9 H - フルオレン
85. N. N-ジ (3'-フルオランテニル) - 2 - N' - カルバゾリル- 7 - アミノー
9,9-ジシクロヘキシル-9H-フルオレン
86. N, N-ジ(3'-フルオランテニル)-2-N'-(2", 7"-ジメチルカル
バゾリル) - 9、9 - ジシクロヘキシル - 9 H - フルオレン
87. N, N-ジ(3'-フルオランテニル)-2-N'-(2", 7"-ジフェニルカ
ルバゾリル) - 9, 9 - ジメチル - 9 H - フルオレン
88. N, N-ジ (3' -フルオランテニル) - 2 - N' - (3", 6" -ジフェニルカ
ルバゾリル) -9、9-ジメチル-9H-フルオレン
89. N, N-ジ (3'-フルオランテニル) - 2 - N'-カルバゾリル-7-アミノ-
9. 9-ジフェニル-9H-フルオレン
90. N, N-ジ (3'-フルオランテニル) - 2 - N'-カルバゾリル-7-アミノ-
9, 9-ジ(4"-フェニルフェニル)-9H-フルオレン
91. N, N, N'-トリ (3'-フルオランテニル) - N-フェニル-2. 7-ジアミ
ノー9、9ージメチルー9Hーフルオレン
9 2 . N. N. N' - トリ (3' - フルオランテニル) - N - (1" - ナフチル) - 2 .
7-ジアミノ-9、9-ジメチル-9H-フルオレン
93. N, N, N'-トリ (3'-フルオランテニル) - N- (2"-ナフチル) - 2.
7-ジアミノ-9, 9-ジメチル-9H-フルオレン
94. N. N. N' - トリ (3' - フルオランテニル) - N - (4" - フェニルフェニル
) - 2, 7 - \Im r = 1 - 9, 9 - \Im r + 1 - 9, 9 - 3 + 4 - 9
95. N. N. N'-トリ (3'-フルオランテニル) - N- (4"-シクロヘキシルフ
x = 2, 7 - 3, 7 - 3, 9 - 3, 9 - 3, 9 - 4
96. N, N, N'-トリ (3'-フルオランテニル) - N-フェニル-2. 7-ジアミ
ノー9、9-ジシクロヘキシル-9H-フルオレン
97. N, N, N'-トリ (3'-フルオランテニル) - N-フェニルー 2, 7-ジアミ
ノー9、9-ジシクロペンチルー9H-フルオレン
98. N, N, N'-トリ (3'-フルオランテニル) - N- (1"-ナフチル) - 2.
                                                  30
7-ジアミノ-9, 9-ジフェニル-9H-フルオレン
99. N. N. N'-トリ (3'-フルオランテニル) - N- (2"-ナフチル) - 2.
7 - \Im r = 1 - 9, 9 - \Im (4"' - 7)
100. N, N, N'-トリ (3'-フルオランテニル) - N- (4"-フェニルフェニ
(n) - 2, (7 - i)アミノ - 3, (6 - i)メチル - 9, (9 - i)メチル - 9 (1 - i) - フルオレン
101. N. N. N'-トリ(3'-フルオランテニル)-N-(4"-シクロヘキシル
フェニル) -2, 7-ジアミノ-3, 6-ジメチル-9, 9-ジフェニル-9H-フルオ
102. N. N. N'ートリ (3'ーフルオランテニル) - N- (4"ーメチルフェニル
) - 2, 7-ジアミノ-3, 6-ジフェニル-9, 9-ジシクロヘキシル-9H-フルオ
レン
103. N, N, N', N'-テトラ (3'-フェニル-4'-フルオランテニル)-2
, 7-ジアミノ-9, 9-ジメチル-9H-フルオレン
104. N, N, N', N'-テトラ (3'-メトキシ-4'-フルオランテニル)-2
, 7 - ジアミノー 9 , 9 - ジシクロヘキシル - 9 H - フルオレン
105. N, N, N', N'-テトラ (3'-フルオランテニル) - 2. 7 - ジアミノー
9. 9 - ジフェニル - 9 H - フルオレン
106. N. N. N'. N'-テトラ (3'-フルオランテニル) - 2. 7 - ジアミノー
9. 9-ジベンジル-9H-フルオレン
107. N, N, N', N'-テトラ (3'-メチル-9'-フルオランテニル)-2.
```

7 - ジアミノ - 9 , 9 - ジベンジル - 9 H - フルオレン 1 0 8 . N, N, N', N' - テトラ (3' - フェニル - 9' - フルオランテニル) - 2

109. N, N, N', N'  $-\overline{r}$   $+\overline{r}$   $+\overline$ 

(3'-2)(3)(3'-3)(

3, 6-ジメチル-9, 9-ジメチル-9H-フルオレン 111. N, N, N', N'-テトラ (3'-フルオランテニル) -2, 7-ジアミノー

9, 9-ジ(2", 5"-ジフェニルフェニル) - 9 H-フルオレン 【0016】

、 7 - ジアミノー 9 、 9 - ジシクロオクチルー 9 H - フルオレン

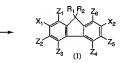
本発明の一般式 (1) で表されるアミン化合物は其自体公知の方法により製造することができる。

一般式(1)で表されるアミン化合物の製造(化5)

[0017]

【化5】

$$Z_1$$
  $R_1$   $R_2$   $Z_6$   $L_2$   $Z_2$   $Z_4$   $Z_5$ 



[0018]

[式中、 $X_1$ 、 $X_2$ 、 $Z_1$ 、 $Z_2$ 、 $Z_3$ 、 $Z_4$ 、 $Z_5$ 、 $Z_6$ 、 $R_1$ および $R_2$ は一般式(1)と同様の意味を表し、 $L_1$ および $L_2$ は塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基等の殷離基を表す]

すなわち、一般式 (A) で表される化合物に、一般式 (B) および/または一般式 (B') で表される化合物を反応させることにより製造することができる。

尚、一般式(A)で表される化合物と一般式(B)および/または一般式(B')で表される化合物の反応は▲1▼塩基(例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム)および銅触鏃の存在下に、所望により極性溶蜞(例えばド、N、メチルピロリドン、N、N・ジメチルホルムアミド、N、N・ジメチルアセトでは、N、N・ジメチルスマイミダゾリジノン、の・ジクロロペンゼン)中で、一般式(A)で表される化合物と一般式(B)および/または一般式(B')で表される化合物を反応させる方、淡酸ナトリウム、(B)および/または一般式(B')の女と、た。エーブトキス・人との後、人2 学塩 美(例えば、モーブトキン・トリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム)およびパラジウム/炭素・酢酸パラジウム/トリー tert(ジベンジリデンアセトン)パラジウム、バラジウム/炭素・酢酸パラジウム/トリー tert(ジベンジリデンアセトン)がパラジウム/トリー tert でペンジリデンアセトン)がパラジウム/トリー tert ブチルホスフィン、酢酸パラジウム/トリー tert ブチルホスフィン、酢酸パラジウム/トリー tert デジチルホスフィン、酢酸パラジウム/トリー tert デジチルホスフィン、酢酸パラジウム/トリー tert アチルホスフィン、酢酸パラジウム/トリー tert アチルホスフィン、酢酸パラジウム/トリー tert アチルホスフィン、酢酸パラジウム/トリー tert アチルホスフィン、酢酸パラジウム/トリー tert アチルホスフィン、酢酸パラジウム/トリー tert アチルホスフィン、トリの存在下に、一般式(A)で表される化合物と反応させる方法により実施することができる。

次に本発明の有機電界発光素子ついて説明する。本発明の有機電界発光素子は、一対の電 極間に、一般式(1) で表されるアミン化合物を少なくとも1種含有する層を少なくとも1 個解挟わしてなるものである。有機電界発光素子は、通常一対の電間に少なくとも1種 の発光成分を含有する発光層を少なくとも一層挟持してなるものである。発光層に使用する化合物の正孔注入および正孔輸送、電子注入および電子輸送の各機能レベルを考慮し、 所望に応じて、正孔注入成分を含有する正孔注入輸送層および/または電子注入輸送成分 を含有する電子注入輸送層を設けることもできる。 10

40

50

例えば、発光層に使用する化合物の正孔往入機能、正孔輸送機能および/または電子注入機能、電子輸送機能が良好な場合には、発光層が正孔注入輸送層および/または電子注入輸送層を兼ねた型の素子構成として一層型の素子構成とすることができる。また、発光度が正孔注入機能および/または正孔輸送機能に乏しい場合には発光層の勝極側に正孔注入輸送層を設けた二層型の素子構成、発光層が電子注入機能および/または電子輸送機能に乏しい場合には発光層の陰極側に電子注入輸送層を設けた二層型の素子構成とすることができる。さらには発光層で圧孔注入輸送層と電子注入輸送層で挟み込んだ構成の三層型の素子構成とすることも可能である。

また、正孔注入輸送層、電子注入輸送層および発光層のそれぞれの層は、一層構造であっ ても多層構造であってもよく、正孔注入輸送層および電子注入輸送層は、それぞれの層に おいて、注入機能を有する層と輸送機能を有する層を別々に設けて構成することもできる

本発明の有機電界発光素子において、一般式 (1) で表されるアミン化合物で表されるアミン化合物は、正孔注入輸送層および/または発光層の構成成分として使用することが好ましく、正孔注入輸送層の構成成分として使用することがより好ましい。

本発明の有機電界発光素子において、一般式 (1) で表されるアミン化合物で表されるアミン化合物は、単独で使用してもよく、また複数併用してもよい。

### [0020]

本発明の有機電界発光素子の標成としては、特に限定されるものではないが、例えば、(EL-1) 脇極/正孔注入輸送層/発光層/電子注入輸送層/2)、(EL-3) 陽極/正孔注入輸送層/発光層/電子注入輸送層/2)、(EL-3) 陽極/電子注入輸送層/発光層/陰極型素子(図 2)、(EL-3) 陽極/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/発光層/陸極型素子(図 5)とすることもできる。また、(EL-4)の型の素子様(EL-6)発光度としては、発光層として発光成分をとして発光成分を表させた型の素子様(EL-6)発光度として正孔注入輸送成分に近常子注入成分を混合させた一層形態で一対の電極間に挟持させた型の素子(図 6)、(EL-7)発光層として正孔注入輸送成分および発光成分を混合させた一層形態で一対の電極間に挟持させた型の素子(図 6)、(EL-8)発光層として発光成分記に電子注入成分を混合させた一層形態で一対の電極間に挟持させた型の素子(図 8)のいずれであってもよい。

## [0021]

本発明の有機電界発光素子は、これらの素子構成に限定されるものではなく、それぞれの型の素子において、正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層を複数設けることも可能である。また、それぞれの型の素子において、正孔浩入輸送層を発光層との間に、正孔注入輸送成分と発光成分の混合層および/または発展と電子注入輸送層との間に、発光成分と電子注入輸送成分の混合層を設けることもできる。

#### [0022]

好ましい有機電界発光業子の構成は、(EL-1)型素子、(EL-2)型素子、(EL-5)型素子、(EL-6)型素子または(EL-7)型素子であり、より好ましくは、(EL-1)型素子、(EL-2)型素子または(EL-7)型素子である。

## [0023]

以下、本発明の有機電界発光素子の構成要素に関し、詳細に説明する。なお、例として( 図1)に示す (ELI-1)陽極/正孔注入輸送層/発光層/電子注入輸送層/陰極型業子 を取り上げて説明する。

#### [0024]

(図1) において、1 は基板、2 は勝極、3 は正孔注入輸送層、4 は発光層、5 は電子注入輸送層、6 は陰極、7 は電源を示す。

本発明の有機電界発光素子は基板1に支持されていることが好ましく、基板としては、特に限定されるものではないが、透明ないし半透明である基板が好ましく、材質としては、

50

ソーダライムガラス、ボロシリケートガラス等のガラスおよびポリエステル、ポリカーボネート、ポリスルホン、ポリエーテルスルホン、ポリアクリレート、ポリメチルメタクリレート、ポリプロピレン、ポリエチレン等の透明性高分子が挙げられる。また、半透明プラステックシート、石英、透明セラミックスあるいはこれらを組み合わせた複合シートからなる基板を使用することもできる。さらに、基板に、例えば、カラーフィルター膜、色変換膜、誘電体反射膜を組み合わせて、発光色をコントロールすることもできる。

勝極2としては、仕事関数の比較的大きい金属、合金または導電性化合物を電極材料として使用することが好ましい。 腸極に使用する電極材料としては、例えば、金、白金、銀、鋼、コパルト、ニッケル、パラジウム、パナジウム、タングステン、酸化インジウム (In2O3)、酸化錫(SnO2)、酸化亜鉛、ITO(インジウム・チン・オキサイド: Indium Tin Oxide)、ポリチオフェン、ポリピロールなどを挙げることができる。これらの電極材料は単独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい。 腸極は、これらの電極材料を、例えば、蒸着法、スパッタリング法等の方法により、基板

腸極は、これらの電極材料を、例えば、蒸着法、スパッタリング法等の方法により、基板 の上に形成することができる。

また、陽極は一層構造であってもよく、あるいは多層構造であってもよい。 陽極のシート 電気抵抗は、好ましくは、数百Q/□以下、より好ましくは、5~50Q/□程度に設定 する。

陽極の厚みは使用する電極材料の材質にもよるが、一般に、5~1000nm程度、より好ましくは、10~500nm程度に設定する。

好ましくは、10~500nm程度に設定する。 正孔注入輸送層3は、陽極からの正孔(ホール)の注入を容易にする機能、および注入さ

れた正孔を輸送する機能を有する化合物を含有する層である。

本発明の電界発光素子の正孔注入輸送層は、一般式(1)で表される化合物および/または他の正孔注入輸送機能を有する化合物(例えば、フタロシアニン誘導体、トリアリールアミン誘導体、トリアリールメタン誘導体、オキサゾール誘導体、ヒドラゾン誘導体、スチルペン誘導体、ピラゾリン誘導体、ポリシラン誘導体、ポリフェニレンピニレンおよびその誘導体、ポリーNーピニルカルパゾールなど)を少なくとも1種使用して形成することができる。

正孔注入輸送機能を有する化合物は、単独で使用してもよく、または複数併用してもよい

[0025]

本祭明の有機 電界発光素子は、好ましくは、正孔注入輸送層に一般式(1)で表されるア ミン化合物を含有する。本発明の有機電界発光素子において使用することができる本発明 の一般式(1)で表されるアミン化合物以外の正孔注入輸送機能を有する化合物としては . トリアリールアミン誘導体(例えば、4,4'ーピス〔N-フェニルーN-(4"ーメ チルフェニル) アミノ] ビフェニル、4, 4' -ビス [N-フェニル-N- (3" -メチ ルフェニル) アミノ] ビフェニル、4. 4' -ビス [N-フェニル-N-(3"-メトキ シフェニル) アミノ] ビフェニル、4、4'ーピス [N-フェニル-N-(1"-ナフチル) アミノ] ビフェニル、3, 3' -ジメチル-4, 4' -ビス [N-フェニル-N-( 3"-メチルフェニル) アミノ] ビフェニル、1、1-ビス「4'-「N、N-ジ(4" メチルフェニル) - N - (4" - n - ブチルフェニル) アミノ] フェナントレン、3、8 ービス (N, N-ジフェニルアミノ) - 6-フェニルフェナントリジン、4-メチルーN , N-ビス〔4"、4"'-ビス[N', N'-ジ(4-メチルフェニル)アミノ]ビフ ェニルー4ーイル]アニリン、N、N'ービス [4-(ジフェニルアミノ)フェニル]ー  $N, N' - \Im J_{x} = \mathcal{N} - 1, 3 - \Im J_{x} = \mathcal{N} - 1, N' - \mathcal{V} = 1, 3 - \mathcal{V} = 1, N' - \mathcal{V} = 1$ T ミノ) フェニル] - N, N' - ジフェニル - 1, 4 - ジアミノベンゼン、5, 5" - ビ チオフェン、1,3,5-トリス(ジフェニルアミノ)ベンゼン、4、4'、4"-トリ ス (N-カルバゾリイル) トリフェニルアミン、4、4'、4"-トリス [N. N-ビス (4"'-tert-ブチルビフェニル-4""-イル) アミノ] トリフェニルアミン、

1, 3, 5-NJ  $\sqrt{N}$   $\sqrt{N$ 

発光層 4 は、正孔および電子の注入機能、それらの輸送機能、正孔と電子の再結合により 励起子を生成させる機能を有する化合物を含有する層である。

~ 9 7 重量%である。

発光層は、一般式(1)で装されるアミン化合物および/または他の発光機能を有する化合物を少なくとも一種用いて形成することができる。

一般式 (1) で表されるアミン化合物以外の発光機能を有する化合物としては、例えば、 アクリドン誘導体、キナクリドン誘導体、ジケトピロロピロール誘導体、多環芳香族化合 物「例えば、ルブレン、アントラセン、テトラセン、ピレン、ペリレン、クリセン、デカ サイクレン、コロネン、テトラフェニルシクロペンタジエン、ペンタフェニルシクロペン タジエン、9,10-ジフェニルアントラセン、9,10-ビス(フェニルエチニル)ア ントラセン、1, 4-ビス(9'-エチニルアントセニル)ベンゼン、4, 4'-ビス( 9"-エチニルアントラセニル) ビフェニル、ジベンゾ [f, f] ジインデノ [1, 2, 3-cd:1', 2', 3'-1m] ペリレン誘導体], トリアリールアミン誘導体 (例 えば、正孔注入輸送機能を有する化合物として前述した化合物を挙げることができる)、 有機金属錯体 [例えば、トリス (8-キノリノラート) アルミニウム、ビス (10-ベン ゾ[h] キノリノラート) ベリリウム、2- (2'-ヒドロキシフェニル) ベンゾチアゾ ールの亜鉛塩、4-ヒドロキシアクリジンの亜鉛塩、3-ヒドロキシフラボンの亜鉛塩、 5-ヒドロキシフラボンのベリリウム塩、5-ヒドロキシフラボンのアルミニウム塩]、 スチルベン誘導体 [例えば、1, 1, 4, 4-テトラフェニル-1, 3-ブタジエン、4 , 4'ービス(2, 2-ジフェニルビニル)ビフェニル、4, 4'ービス[(1, 1, 2) - トリフェニル) エテニル] ビフェニル]、クマリン誘導体 (例えば、クマリン1、クマ リン6、クマリン7、クマリン30、クマリン106、クマリン138、クマリン151 、クマリン152、クマリン153、クマリン307、クマリン311、クマリン314 、クマリン334、クマリン338、クマリン343、クマリン500)、ピラン誘導体 (例えば、DCM1、DCM2)、オキサゾン誘導体(例えば、ナイルレッド)、ベンゾ チアゾール誘導体、ベンゾオキサゾール誘導体、ベンゾイミダゾールタ動体、ピラジン誘 導体、ケイ皮酸エステル誘導体、ポリーNービニルカルバゾールおよびその誘導体、ポリーNービニルカルバゾールおよびその誘導体、ポリーNービニルカルバゾールおよびその誘導体、ポリーNービニルカルバブールおよびその チオフェンおよびその誘導体、ポリフェニレンおよびその誘導体、ポリフルオレンおよび その誘導体、ポリフェニレンビニレンおよびその誘導体、ポリビフェニレンビニレンおよ びその誘導体、ポリターフェニレンビニレンおよびその誘導体、ポリナフチレンビニレン およびその誘導体、ポリチエニレンビニレンおよびその誘導体等を挙げることができる。 一般式(1)で表されるアミン化合物以外の発光機能を有する化合物としては、アクリド ン誘導体、キナクリドン誘導体、多環芳香族化合物、トリアリールアミン誘導体、有機金 属錯体およびスチルベン誘導体が好ましく、多環芳香族化合物、有機金属錯体がより好ま しい。本発明の有機電界発光素子は、発光層に一般式(1)で表されるアミン化合物を含 有していることが好ましい。

 10

30

40

W.

一般式(1)で表されるアミン化合物をホスト化合物として発光層を形成する場合、一般式(1)で表されるアミン化合物に対して、ゲスト化合物は、好ましくは、0.001から40重量%、より好ましくは、0.01~30重量%、さらに好ましくは0.1~20重量%使用する

発光層は、一般式 (1) で表されるアミン化合物をホスト材料として、一般式 (1) で表されるアミン化合物以外の発光機能を有する化合物を少なくとも 1 種ゲスト材料として使用して形成することができる。

本発明の有機電界発光素子は、好ましくは、発光層に一般式 (1) で表されるアミン化合物をホスト材料として含有する。

一般式 (1) で表されるアミン化合物ホスト材料として、他の発光機能を有する化合物と併用する場合、発光層中に占める一般式 (1) で表されるアミン化合物は、好ましくは、4 0.0%~99.9%である。ゲスト材料の使用量は、一般式 (1) で表されるアミン化合物に対して0.001~40重量%、好ましくは、0.05~30重量%、より好ましくは、0.1~20重量%である。また、ゲスト材料は、単独で使用してもよく、複数併用してもよい。

[0026]

一般式 (1) で表されるアミン化合物を、ゲスト材料として用いて発光層を形成する場合、ホスト材料としては、多環労香族化合物、トリアリールアミン誘導体、有機金属储体およびスチルベン誘導体が好ましく、多環労香族化合物、有機金属储体がより好ましい。一般式 (1) で表されるアミン化合物をゲスト材料として使用する場合、一般式 (1) で表されるアミン化合物をゲスト材料として使用する場合、一般式 (1) で表されるアミン化合物を、分ましくは、0.001~40億量% (用する。

電子注入輸送層 5 は、陰極からの電子の注入を容易にする機能および/または注入された電子を輸送する機能を有する化合物を含有する層である。

[0027]

 $(Q)_3 - A1$  (a)

(式中、Qは置換または未置換の8-キノリノラート配位子を表す)

 $(Q)_{o} - A_{1} - O - L'$  (b)

(式中、Qは置換または未置換の8-キノリノラート配位子を表し、O-L'はフェノラート配位子を表し、L'はフェニル基を有する炭素数6~24の炭化水素基を表す)

 $(Q)_{2} - A_{1} - O - A_{1} - (Q)_{2}$  (c)

(式中、Qは置換または未置換の8-キノリノラート配位子を表す)

置換または未置換の8-キノリノラート配位子を有する有機アルミニウム錯体の具体例としては、例えば、トリス(8-キノリノラート)アルミニウム、トリス(4-メチル-8-キノリノラート)アルミニウム、トリス(5-メチル-8-キノリノラート)アルミニウム、トリス(3,4-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニウム、トリス(4,6-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニウム、トリス(4,6-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニウム、

10

20

30

ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (フェノラート) アルミニウム、ビス (2-メ チルー8-キノリノラート) (2-メチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチ ルー8-キノリノラート) (3-メチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル -8-キノリノラート) (4-メチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチルー 8-キノリノラート) (2-フェニルフェノラート) アルミニウム、ピス (2-メチルー 8-キノリノラート) (3-フェニルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチルー 8-キノリノラート) (4-フェニルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチルー 8-キノリノラート) (2,3-ジメチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチ ルー8-キノリノラート) (2,6-ジメチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチルー8ーキノリノラート) (3,4ージメチルフェノラート) アルミニウム、ビス ( 2-メチル-8-キノリノラート) (3.5-ジメチルフェノラート) アルミニウム、ビ ス (2-メチル-8-キノリノラート) (3,5-ジーtert-ブチルフェノラート)アルミニウム、ピス(2-メチル-8-キノリノラート)(2.6-ジフェニルフェノラ -ト) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (2, 4, 6-トリフェ ニルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (2.4. 6-トリメチルフェノラート)アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラート) (2, 4, 5, 6-テトラメチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチルー8-キノリノラート) (1-ナフトラート) アルミニウム、ビス (2-メチルー8-キノリノ ラート) (2-ナフトラート) アルミニウム、ビス (2、4-ジメチル-8-キノリノラ ート) (2-フェニルフェノラート) アルミニウム、ビス (2, 4-ジメチル-8-キノ リノラート) (3-フェニルフェノラート) アルミニウム、ビス (2.4-ジメチルー8 ーキノリノラート) (4-フェニルフェノラート) アルミニウム、ビス (2.4-ジメチ ルミニウム、 ビス (2-メチル-8-キノリノラート) アルミニウム-μ-オキソービス (2-メチル

電子注入機能を有する化合物は単独で使用してもよく、また複数併用してもよい。

陰極6としては、比較的仕事関数の小さい金属、合金または導電性化合物を電極材料として使用することが好ましい。 陰極に使用する電極材料としては、例えば、リチウム、、リチウム・マグネシウムーインジウム合金、ナトリウム、ナトリウムーカリウム合金、カルシウム、マグネシウム、マグネシカムーインジウム合金、インジウム、ルテニウム、アクシーウム、マグス・アルミニウム、アルミニウムーカルシウム合金、アルミニウムーカルシウム合金、アルミニウムーカルシウム合金、アルミニウムーカルシウム合金、アルミニウムーカルシウム合金、アルミニウムーカルシウム合金、アルミニウム・アルミニウムーカルシウム合金、アルミニウム・アルミーウムーカルシウム合金、アルミニウムーカルシウム合金、アルミニウム・アルミークの一方できる。これらの電極材料は単独で使用してもよく、また複数併用してもよい。陰極はこれらの電極材料を、例えば、蒸着法、スパッタリング法、イオン蒸着法、イオンブレーティング法、クラスターイオンピーム法により電子注入輸送層の上に形成することができる。

また、陰極は一層構造であってもよく、多層構造であってもよい。陰極のシート電気抵抗 は数百Ω / □以下とするのが好ましい。陰極の厚みは、使用する電極材料にもよるが、 常5~1000nm、好ましくは、10~500nmとける。本発明の有機電界発光素子

の発光を高率よく取り出すために、脳極または陰極の少なくとも一方の電極は、透明ない し半透明であることが好ましく、一般に、発光光の透過率が 70%以上となるように脳極 または陰極の材料、原みを設定することが好ましい。

また、本発明の有機電界発光素子は、正孔注入輸送層、発光層および電子注入輸送層の少なくとも一層中に、一重項酸素クエンチャーを含有していてもよい。一重項酸素クエンチャーとしては、特に限定されるものではないが、例えば、ルプレン・ニッケル錯体、ジフェニルイソベンソフランが挙げられ、好ましくは、ルプレンである。

一重項酸素クエンチャーが含有されている層としては、特に限定されるものではないが、 好ましくは、発光層または正孔性入輸送層であり、より好ましくは、正孔注入輸送層であ る。尚、正孔注入輸送層に一重項酸素クエンチャーを含有させる場合、正孔注入輸送層中 に均一に含有させてもよく、正孔注入輸送層と隣接する層(例えば、発光層、発光機能を 有する電子注入輸送層)の近傍に含有させてもよい。

一重項酸素クエンチャーの含有量としては、含有される層 (例えば、正孔注入輸送層)を 構成する全体量の0.01~50重量%、好ましくは、0.05~30重量%、より好ま しくは、0.1~20重量%である。

正礼注入輸送層、発光層、電子注入輸送層の形成方法に関しては、特に限定されるものではなく、例えば、真空蒸着法、イオン化蒸着法、溶液液布 法(例えば、スピンコート法、キャスト法、デイップコート法、バーコート法、ロール・法、ラングミュア・ブロジェット法(ないが、場合、真空素者と、特に限程定を層、発光層、電子注入輸送層等の各層を形成する場合、真空素者の条件は、特に限程定を度層、発光層、電子注入輸送層等の各層を形成する場合、真空素で、50~50~50~100㎡、10~50~50~50~50㎡、10~50~50~50㎡、10~50~50㎡、10~50~50㎡、10~50~50㎡、10~50~50㎡、10~

溶液塗布法により各層を形成する場合、各層を形成する成分あるいはその成分とバインダ 一樹脂等とを、溶媒に溶解または分散させて塗布液とする。溶媒としては、例えば、有機 溶媒(ヘキサン、オクタン、デカン、トルエン、キシレン、エチルベンゼン、1-メチル ナフタレン等の炭化水素系溶媒、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケト ン、シクロヘキサノン等のケトン系溶媒、ジクロロメタン、クロロホルム、テトラクロロ メタン、ジクロロエタン、トリクロロエタン、テトラクロロエタン、クロロベンゼン、ジ クロロベンゼン、クロロトルエン等のハロゲン化炭化水素系溶媒、酢酸エチル、酢酸ブチ ル、酢酸アミル、乳酸エチル等のエステル系溶媒、メタノール、プロパノール、ブタノー ル、ペンタノール、ヘキサノール、シクロヘキサノール、メチルセロソルブ、エチルセロ ソルブ、エチレングリコール等のアルコール系溶媒、ジブチルエーテル、テトラヒドロフ ラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、アニソール等のエーテル系溶媒、N,N-ジメチ ルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、1-メチル-2-ピロリドン、1.3 - ジメチル-2-イミダゾリジノン、ジメチルスルホキシド等の極性溶媒)、水を挙げる ことができる。溶媒は単独で使用してもよく、また複数併用してもよい。正孔注入輸送層 発光層、電子注入輸送層の各層の成分を溶媒に分散させる場合には、分散方法として、 例えば、ボールミル、サンドミル、ペイントシェーカー、アトライター、ホモジナイザー 等を使用して微粒子状に分散する方法を使用することができる。 また、正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層等の各層に使用しうるパインダー樹脂と

しては、ポリードーピニルカルパゾール、ポリアリーレート、ポリスチレン、ポリエステル、ポリシロキサン、ポリメチルメタクリレート、ポリメチルアクリレート、ポリメチルアクリレート、ポリエーテル、ポリカーボネート、ポリアミド、ポリイミド、ポリエーテルスルホン、ポリアニリンおよ、ポリエチレン、ポリフェニレンオキサイド、ポリエーテルスルホン、ポリアニリンおよ

正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層等の各層の膜厚は、特に限定されるものではないが、通常、5nm~5μmとする。

また、上記の条件で作製した本発明の有機電界発光素子は、酸素や水分等との接触を防止する目的で、保護層(封止層)を設けたり、また、素子を不活性物質中(例えば、バカフロン、流動パラフィン、流動パラフィン、スルオロル・フルオロル・できる。保護層に、はオライト含有フルカーボン油)に封入して保護することができる。保護層に、シリコーンが制脂、エポキシシリス・有機高分子材料(例えば、フッ素樹脂、エポキシが開新、シリコーン樹脂、エポキシシリボ、ポリスチレン、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリアミド、ポリイド、ボリアミド、ボリバイト、ボリア・ド、ボリイド)、無機材料(例えば、ダイアモンド薄膜、アモルン、オリエクエレンオキア・ド、無機材料(例えば、ダイアモンド薄膜、アモルンリカ、電気絶縁性ガラス、全属酸化物(物、金属変化物、金属酸化物)、さらには、光硬化性樹脂を挙げること保護層に使用する材料は単級で使用してもよく、また複数併用してもよい。保護層に使用する材料は単級で使用してもよく、また複数併用してもよい。保護層に使用する材料は単級で使用してもよく、また複数併用してもよい。保護層に一層構造であってもよく、また多層構造であってもよく、また多層構造であってもよく、また多層構造であってもよい。

また、本発明の有機電界発光素子は、電極に保護膜として金属酸化物膜(例えば、酸化アルミニウム膜)、金属フッ化膜を設けることもできる。

本発明の有機電界発光業子は、隔極の表面に界面層 (中間層) を設けることもできる。界面層の材質としては、有機リン化合物、ポリシラン、芳香族アミン誘導体、フタロシアニン誘導体等としては、そのできる。

さらに、電極、例えば、陽極はその表面を、酸、アンモニア/過酸化水素、あるいはプラ ズマで処理して使用することもできる。

#### [0028]

本発明の有機電界発光素子は、通常、直流駆動型の素子として使用することができるが、 交流駆動型の素子としても使用することができる。また、本発明の有機電界発光素子は、 セグメント型、単純マトリック駆動型等のパッシブ駆動型であってもよく、下FT (薄膜 トランジスタ)型、MIM (メタルーインスレーター・メタル)型等のアクティブ駆動型 であってもよい。駆動電圧は通常、2~30Vである。本発明の有機電界発光素子は、パ ネル型光源 (例えば、時計、液晶パネル等のパックライト)、各種の発光素子 (パソコンモニタ に上ED等の発光素子の代替)、各種の表示素子 (例えば、情報表示素子 (パソコンモニター、携帯電話・携帯端末用表示素子)〕、各種の標識、各種のセンサーなどに使用することができる。

[0029]

# 【実施例】

以下、実施例を挙げて本発明をさらに詳細に説明するが、本発明は、以下の実施例に限定 されるものではない。

[0030]

実施例1:例示化合物2の製造

▲ 1 ▼ N - (3 - フルオランテニル) アニリンの製造

アニリン 3 7. 2 g (0.4 mol)、3 - プロモフルオランテン 1 1 2.4 g (0.4 mol)、tert - プトキシナトリウム 5 0.4 g (0.5 2 5 mol)、[1,1] - ピス (ジフェニルホスフィノ) フェロセン] ジクロロパラジウム (1 1)・ジクロロメ

10

30

30

40

ダン鯖体 0. 3 8 g、1, 1'ービス (ジフェニルホスフィノ) フェロセン 0. 8 4 g およびテトラヒドロフラン 1 2 0 g よりなる混合物を、窯業雰囲気下、60℃に加熱し、同温度で8時間加熱慢拌した。その後、反応混合物を室温に冷却し、テトラヒドロフラン 3 0 0 g を添加し、その後、セライトろ過し、ろ被からテトラヒドロフランを減圧下に留去した。残渣をトルエンから2回再結晶し、目的とするNー (3 - フルオランテニル) アニリン 7 5. 0 g を得た。

▲ 2 ▼ N , N - ジフェニル - 2 - アミノ - 7 - クロロ - 9 , 9 - ジメチル - 9 H - フルオレンの製造

 $2-\rho$ ロロ-7-9-ド-9,  $9-\tilde{\upsilon}$ メチル-9 H-フルオレン 5 4 6 . 7 g(1 . 9 H- D ル  $\tilde{\upsilon}$  )、 $\tilde{\upsilon}$  N,  $\tilde{\upsilon}$  N $-\tilde{\upsilon}$  フェニルア  $\tilde{\upsilon}$  > 2 4 8 . 4 g(1 . 4 7 m o 1 )、 $\tilde{\upsilon}$  x  $\tilde{\upsilon}$  (1 . 9 R o - 1 8 - 8 - 9 - 9 - 0 - - 0 -

▲ 3 ▼例示化合物 2 の製造

[0031]

実施例2:例示化合物21の製造

[0032]

実施例3:例示化合物22の製造

実施例 2 において、2,7-ジョード-9,9-ジメチル-9H-フルオレン4.46g (0.01mol)を使用する代わりに、2,7-ジプロモー9,9-ジンクロヘキシル -9H-フルオレン4.88g(0.01mol)を使用した以外は、実施例2に記載の 換作に従い、例示化合物22を談黄色結晶として3.18g得た。

[0033]

実施例4:例示化合物24の製造

▲ 1 ▼ N - (3' - フルオランテニル) - 1 - ナフチルアミンの製造 実施例 1 の ▲ 1 ▼において、アニリン 3 7. 2 g (0.4 m o 1) を使用する代わりに、

1-ナフチルアミン 5 7. 2 g (0.4 m o 1) を使用した以外は、実施例1の▲1▼に

20

記載の操作に従い、N- (3' - フルオランテニル) - 1 - ナフチルアミン 1 0 4.3 g を得た。

▲ 4 ▼ 例示化合物 2 4 の製造

実施例2において、N- (3-フルオランテニル)アニリン7.03g(0.024mo 1) を使用する代わりに、N-(3'-フルオランテニル)-1-ナフチルアミン8.2 3 g (0.024 m o 1) を使用した以外は、実施例2に記載の操作に従い、例示化合物 2 4 を淡黄色結晶として 4 . 2 8 g 得た。

[0034]

実施例5:例示化合物34の製造

▲ 1 ▼ N - (3' - フルオランテニル) - 4 - フェニルアニリンの製造

実施例1の▲1▼において、アニリン37.2g(0.4mol)を使用する代わりに、 4-フェニルアニリン67.6g(0.4mol)を使用した以外は、実施例1の▲1▼ に記載の操作に従い、N-(3'-フルオランテニル)-4-フェニルアニリン104. 8 g を 得 た。

▲ 2 ▼例示化合物 3 4 の製造

実施例2において、N-(3-フルオランテニル)アニリン7.03g(0.024mo 1) を使用する代わりに、N-(3'-フルオランテニル)-4-フェニルアニリン8. 86g(0.024mol)を使用した以外は、実施例2に記載の操作に従い、例示化合 物34を淡黄色結晶として4.11g得た。

[0035]

実施例6:例示化合物36の製造

実施例2において、2.7ージョードー9.9ージメチルー9Hーフルオレン4.46g (0.01mol) およびN-(3-フルオランテニル) アニリン7.03g(0.02 4 mol) を使用する代わりに、2、7 - ジプロモー9、9 - ジシクロヘキシル-9 H-フルオレン4.88g(0.01mol)およびN-(3'-フルオランテニル)-4-フェニルアニリン 8.86g(0.024mol)を使用した以外は、実施例2に記載の 操作に従い、例示化合物36を淡黄色結晶として3.96g得た。

[0036]

実施例7:例示化合物37の製造

実施例2において、2,7-ジョードー9,9-ジメチルー9H-フルオレン4,46g (0.01mol) およびN-(3-フルオランテニル) アニリン7.03g(0.02 4 m o 1 ) を使用する代わりに、2. 7 - ジプロモー 9. 9 - ジベンジルー 9 H - フルオ レン 5. 0 4 g (0. 0 1 m o 1) および N - (3' - フルオランテニル) - 4 - フェニ ルアニリン 8.86g(0.024mol)を使用した以外は、実施例 2 に記載の操作に 従い、例示化合物37を淡黄色結晶として4.35g得た。

[0037]

実施例8:例示化合物56の製造

▲1▼2-クロロー7-N-カルバゾリルー9、9-ジメチルー9H-フルオレンの製造 2-クロロ-7-ョード-9, 9-ジメチル-9H-フルオレン 5 4 6. 7 g (1. 5 4mol)、炭酸カリウム273.7g(1.98mol)、カルバゾール245.8g( 1. 47mol)、塩化銅4.37g、18-8-クラウンエーテル8.75g、o-ジ クロロベンゼン1640gおよびトルエン183gよりなる混合物を165~170℃に 加熱し、同温度で10時間加熱攪拌した。その後反応混合物を室温に冷却し、無機物をろ 別し、さらにトルエン730gで洗浄した。ろ被から減圧下にトルエンおよびo-ジクロ ロベンゼンを留去した。残液に活性炭8、2gおよびトルエン1300gを添加し、60 ℃で30分間攪拌した後、活性炭を60℃でろ別した。ろ液から110℃でトルエンを留 去し、結晶の析出が確認された時点で濃縮を終了し、室温まで冷却して晶析を行い、2-クロロー 7 - N - カルバゾリル- 9、9 - ジメチル- 9 H - フルオレン 4 2 5 g を得た。 ▲ 1 ▼例示化合物 5 6 の製造

実施例1の▲3▼において、N、N-ジフェニル-2-アミノ-7-クロロ-9、9-ジ

[0038]

実施例9:例示化合物57の製造

[0039]

実施例10:例示化合物59の製造

実施例 1 の  $\triangle$  3  $\blacktriangledown$  において、N, N - ジフェニル- 2 - ア > 1 - 7 - 0 - 0 - 9 - ジメチル- 9 + 0 - 1 + 0

[0040]

実施例11:有機電界発光素子の作製

さらに、該素子を100℃で1時間放置し、発光特性に大きな変化が無いことを確認した

[0041]

実施例12~19:有機電界発光素子の作製

実施例11において、正孔注入輸送層の形成に際して、例示化合物2の化合物を使用する 代わりに、例示化合物21の化合物(実施例12)、例示化合物22の化合物(実施例13)、例示化合物24の化合物(実施例15)、例示化合物36の化合物(実施例15)、例示化合物36の化合物(実施例16)、例示化合物37の化合物(実施例17)、例示化合物57の化合物(実施例19)を使用した以外は、実施例11に記載の操作に従い、有機電界発光業子を作製した。各業子からは 禁色の発光が確認された。さらにその特性を調べ、結果を第1表(表1)に示した。また、各業子は100℃で1時間放置した後でも発光特性には大きな変化は確認されなかった 40

[0042]

比較例1:

[0043]

比較例2:

実施例 1 1 において、正孔注入輸送層の形成に際して、例示化合物 2 の化合物を使用する代わりに、N, N, N, N, N 一テトラフェニルー 2, 7 ージアミノー 9, 9 ージメチルー 9 Hーフルオレンを使用した以外は、実施例 1 3 に記載の操作に従い、有機電界発光素子を作製した。各素子からは緑色の発光が確認された。さらにその特性を調べ、結果を第 1 表 ( 表 1 ) に示した。また、該素子を 1 0 ) ) ) ) ) で 1 時間放置したところ、素子からの発光が減衰していることが確認された。

[0044]

比較例3:

実施例 1 1 において、正孔注入輸送層の形成に際して、例示化合物 2 の化合物を使用する代わりに、式(a)(化 6)で表される N,N - ジフェニルー 2 - アミノー 7 - N - カルパソリルー 9 , 9 - ジメチルー 9 H - フルオレンを使用した以外は、実施例 1 3 に記載の操作に従い、有機電界発光素子を作製した。各素子からは緑色の発光が確認された。さら ほその特性 2 7 で 1 3 時間放置したところ、素子からの発光が減衰していることが確認された。

[0045]

[化6]

【0046】 【表1】

20

10

第1表

有機電界発光 素子	初期特性	半減期(50℃)	
	輝度 (cd/cm2)	電圧 (V)	(hr)
実施例12	490	5.9	960
実施例13	570	6.2	910
実施例14	520	5.8	870
実施例15	500	5.7	930
実施例16	560	6.3	920
実施例17	480	5.7	820
実施例18	670	6.4	980
実施例19	650	6.3	1020
比較例1	300	6.6	5
比較例2	450	6.5	100
比較例3	450	6.5	550

## [0047]

実施例20:有機電界発光素子の作製

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、セミコクリーン (フルウチ化学製)、超純水、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。この基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダーに固定し、蒸着槽を3×10<sup>-6</sup> Torrに減圧した。

先ず、ITO透明電極上に、ポリ(チオフェンー2、5 - ジイル)を蒸着速度 0.1 nm/secで、20nmの厚さに蒸着し、第1正孔注入輸送層を形成した。次いで、例示化合物24の合物を表着速度 0.2 nm/secで55nmの厚さに蒸着し、第2正孔注入輸送層を形成した。次に、正孔注入輸送層の上にトリス(8 - キノリノラート)アルミスの輸送層を形成した。次に、正孔注入輸送層の上にトリス(8 - キノリノラート)アルミニウムを蒸着速度 0.2 nm/secで50nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層を兼ねの見た発光層を形成した。さらに、その上に、陰極としてマグネシウムと線を蒸着速度 0.2 nm/secで200nmの厚さに共蒸着(重量比10:1) C 陸極と反った 4機電界発光素子を作製した。倘、蒸着柱の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機電界発光素子に直流電圧を印加し、乾燥雰囲気下、10mA/cm²の定電流密度で減緩を繋が出まった。如期には、5.9 V、輝度510cd/m²の緑色の発光が確認された。輝度の半減期は1500時間であった。

さらに、該素子を100℃で1時間放置し、発光特性に大きな変化が無いことを確認した

[0048]

実施例21:有機電界発光素子の作製

厚さ200nmのITO透明電極 (騎極)を有するガラス基板を、中性洗剤、セミコクリーン (フルウチ化学製)、超純水、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。この基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着養體の基板にルダーに固定し、蒸着権を3×10<sup>-6</sup> Torrに減圧した。先ず、ITO透明電板上に、4,4',4"ートリス [N-(3"ーメチルフェニル)ーNーフェニルアミノ]トリフェニルアミンを蒸着速度0.1nm/secで、50nmの厚さに蒸着し、第1正孔注入輸送層を形成した。次いで、例示化合物59の化合物とルプレンを、異なり、大・第2正孔投入輸送層を兼ね値えた発光層を形成した。次いで、その上にトリス(8ーキノリノラート

10

20

40

30

実施例22:有機電界発光素子の作製

厚さ200nmのITO透明電極 (陽極) を有するガラス基板を、中性洗剤、セミコクリ ーン (フルウチ化学製)、超純水、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。この 基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダ ーに固定し、蒸着槽を3×10<sup>6</sup>Torrに減圧した。先ず、ITO透明電極上に、ポ リ (チオフェン-2, 5-ジイル) を蒸着速度O. 1 nm/secで、20 nmの厚さに 蒸着し、第1正孔注入輸送層を形成した。蒸着槽を大気圧下に戻した後、再び蒸着槽を3 × 10<sup>-6</sup> Torrに減圧した。次いで、例示化合物 5 7 の化合物とルブレンを、異なる 蒸着源から、蒸着速度 0.2 n m / s e c で 5 5 n m の厚さに共蒸着 (重量比 1 0 : 1) し、第2正孔注入輸送層を兼ね備えた発光層を形成した。減圧状態を保ったまま、次に、 その上にトリス (8-キノリノラート) アルミニウムを蒸着速度 0.2 n m/s e c で 5 0 nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層を形成した。減圧状態を保ったまま、さらに、そ の上に、陰極としてマグネシウムと銀を蒸着速度0.2nm/secで200nmの厚さ に共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。作製した有機 電界発光素子に直流電圧を印加し、乾燥雰囲気下、10mA/cm²の定電流密度で連続 駆動させた。初期には、6.2V、輝度590cd/m²の黄色の発光が確認された。輝 度の半減期は1400時間であった。さらに、該素子を100℃で1時間放置し、発光特 性に大きな変化が無いことを確認した。

【0050】 実施例23:有機電界発光素子の作製

厚さ200nmのITO透明電極(腸極)を有するガラス基板を、中性洗剤、セミコクリ ーン (フルウチ化学製)、超純水、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。この 基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダ ーに固定し、蒸着槽を3×10<sup>-6</sup> Torrに減圧した。先ず、ITO透明電極上に、例 示化合物 3 6 を蒸着速度 0 . 1 n m / s e c で、2 0 n m の厚さに蒸着し、第 1 正孔注入 輸送層を形成した。蒸着槽を大気圧下に戻した後、再び蒸着槽を3×10<sup>-6</sup> Torrに 滅圧した。次いで、例示化合物56の化合物とルブレンを、異なる蒸着源から、蒸着速度 2 n m / s e c で 5 5 n m の 厚 さ に 共 蒸 着 ( 重量 比 1 0 : 1 ) し、 第 2 正 孔 注 入 輸 送 層を兼ね備えた発光層を形成した。次に、その上にトリス(8-キノリノラート)アルミ ニウムを蒸着速度 0.2 nm/secで50 nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層を形成 した。さらに、その上に、陰極としてマグネシウムと銀を蒸着速度 0.2 n m/secで 200 n m の厚さに共蒸着 (重量比10:1) して陰極とし、有機電界発光素子を作製し た。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機電界発光素子に 直流電圧印加し、乾燥雰囲気下、10mA/cm2の定電流密度で連続駆動させた。初期 には、5.9V、輝度590cd/m2の黄色の発光が確認された。輝度の半減期は16 00時間であった。さらに、該素子を100℃で1時間放置し、発光特性に大きな変化が 無いことを確認した。

[0051]

実施例24:有機電界発光素子の作製

厚さ200mmのIT〇透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、セミコクリーン(フルウチ化学製)、延純水、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。この 基板を蜜素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した。次に、IT〇透明電極上 に、ポリカーボネート(重量平均分子量39000)と例示化合物22の化合物を重量比100:50の割合で含有中方3重量%ジクロロエタン溶液を用いてスピンコート法正基を り、400mの正孔社入輸送層を形成した。次にこの正社社入輸送層を有する3重条を を、蒸着装置の基板ホルダーに固定し、蒸着層を3×10<sup>6</sup> Torrに減圧した。次に、その上にトリス(8-キノリノラート)アルミニウムを蒸着速度0.2nm/secで 50nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層を兼加慮えた発光層を形成した。さらに、そしに、除極としてマグネシウムと級を蒸着速度0.2nm/secで200nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に乾燥雰囲気下、10Vの直流電圧を印加したところ、87mA/cm²の電流が流れた。 輝度90cd/m²の緑色の発光が確認された。 輝度9半減期は420時間であった。

[0052]

実施例25:有機電界発光素子の作製

厚さ200nmのITO透明電極 (陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、セミコクリーン (フルウチ化学製)、超純水、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。この 基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/オゾン洗浄した。次に、ITO透明電極上に、ポリメチルメタクリレート (重量平均分子量25000)、例示化合物24の化合物、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムをそれぞれ重量比100:50:0.5の割合で含有する3重量%ジクロロエタン溶液を用いてスピンコート法により、100nmの発光層を形成した。次にこの発光層を有するガラス基板を振力に、 蒸養医の基板ホルクの発光層を形成した。 次にこの発光層と有って、 素光層の上に、 陰極としてマグネシウムと銀を蒸着速度0.2nm/secで200nmの原準さに共落着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。作製した有機電源流が流れた。輝度540cd/m²の珍色の発光が確認された。 類度の半減期は510時間であった。

[0053]

【発明の効果】 本発明により、新規なアミン化合物、および発光寿命が長く、耐久性に優れ、かつ耐熱性 の高い有機需果発光素子を提供することが可能になった。

【図面の簡単な説明】

【図1】有機電界発光素子の一例の断面概略図である。

【図2】有機電界発光素子の一例の断面概略図である。

【図3】有機電界発光素子の一例の断面概略図である。

【図4】有機電界発光素子の一例の断面概略図である。

【図5】有機電界発光素子の一例の断面概略図である。

【図6】有機電界発光素子の一例の断面概略図である。

【図7】有機電界発光素子の一例の断面概略図である。

【図8】有機電界発光素子の一例の断面概略図である。

【符号の説明】

1: 基板

2:陽極

3:正孔注入輸送層

3 a : 正孔注入輸送成分

4: 発光層

4 a : 発光成分

5: 電子注入輸送層

5":電子注入輸送層

5 a:電子注入輸送成分

6:除極

7: 重源

50

30

[図8]

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

FΙ

H 0 5 B 33/14

テーマコード (参考)

H 0 5 B 33/22 D

В

Fターム(参考) 3K007 AB02 AB06 AB12 AB14 DB03

4C204 BB05 CB25 DB01 EB01 FB09 GB01

4H006 AA01 AB92

# 【要約の続き】

【効果】新規なアミン化合物、耐熱性に優れ、発光寿命が長く、耐久性に優れた有機電界発光素子を提供することが できる。

【選択図】 なし